

### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. April 2001 (12.04.2001)

**PCT** 

(10) Internati nale Veröffentlichungsnummer WO 01/25187 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation?: C07C 259/14, C07D 213/54, 333/24, A01N 37/52, 43/10, 43/40
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/09744

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Oktober 2000 (05.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 48 266.7

6. Oktober 1999 (06.10.1999) D

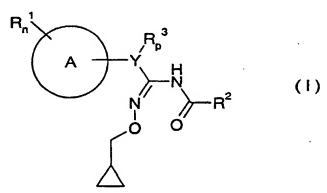
- 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
  (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, 67063 Ludwigshafen (DE). EICKEN, Karl [DE/DE]; Am Hüttenwingert 12, 67157 Wachenheim (DE). ROSE, Ingo [DE/DE]; B 5,10, 68159 Mannheim (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Hoehnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE];

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme

von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE];

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: NOVEL BENZYL AMIDOXIME DERIVATIVES, INTERMEDIATE PRODUCTS AND METHOD FOR THEIR PRODUCTION AND USE AS FUNGICIDES
- (54) Bezeichnung: NEUE BENZYLAMINODOXIM-DERIVATE, ZWISCHENPRODUKTE UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS FUNGIZIDE



(57) Abstract: The invention relates to novel benzyl amidoxime derivatives, to a method and intermediate products for their production and use as fungicides. According to the invention, benzyl amidoxime derivatives are compounds of formula (I) wherein: A represents an aryl or hetaryl radical; Y represents a straight-chained or branched  $C_1$ - $C_4$  alkylene group, whereby a carbon atom can be substituted by an oxygen, nitrogen or sulphur atom or by a cyclopropyl group;  $R_n^1$  represents one to five similar or different radicals from the group consisting of hydrogen, halogen,  $C_1$ - $C_6$  alkyl,  $C_1$ - $C_6$  alkoxy,  $C_1$ - $C_4$  halogen alkyl,  $C_1$ - $C_4$  halogen alkoxy;  $C_1$ - $C_4$  alkylhio,  $C_1$ - $C_6$  alkyl, thienyl  $C_1$ - $C_6$  alkyl, or pyrazolyl  $C_1$ - $C_6$  alkyl,  $R_p^3$  represents one to five similar or different radicals from the group consisting of hydrogen, halogen,  $C_1$ - $C_6$  alkyl,  $C_1$ - $C_6$  alkoxy,  $C_1$ - $C_6$  alkyl, carbonyl; n represents 0-5; and p represents 0-4, according to the number of free valences.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft neue Benzylamidoxim-Derivate, Verfahren und Zwischenprodukte zu deren Herstellung und deren Verwendung als Fungizide. Benzylamidoxim-Derivate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Verbindungen der Formel (I), wobei die Reste folgende Bedeutung haben: A in Aryl oder Hetarylrest; Y eine geradkettige oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylengruppe, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom oder durch eine Cyclopropylgruppe ersetzt sein kann; R<sub>n</sub><sup>1</sup> ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, Oder Pyrazolyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, R<sub>p</sub><sup>3</sup> ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl,

VO 01/25187



Von-Gagern-Strasse 2, 64646 Heppenheim (DE). SPEAK-MAN, John-Bryan [GB/DE]; In den Hahndornen 7, 67273 Bobenheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, 67117 Limburgerhof (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, 67434 Neustadt (DE).

- (74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Neue Benzylamidoxim-Derivate, Zwischenprodukte und Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Fungizide

#### 5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Benzylamidoxim-Derivate, Verfahren und Zwischenprodukte zu deren Herstellung und deren Verwendung als Fungizide.

10

In der japanischen Offenlegungsschrift JP 10-95771 sind unter anderem fungizide Benzylamidoxime beschrieben, die jedoch hinsichtlich ihrer fungiziden Wirkung und biologischen Eigenschaften nicht in vollem Umfang befriedigen können.

- 15 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, neue Benzamidoxim-Derivate mit verbesserten biologischen Eigenschaften und erhöhter Wirkung, insbesondere auch bei niedrigen Aufwandmengen, zur Verfügung zu stellen.
- 20 Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind daher Benzalamidoxim-Derivate der Formel I

35

wobei die Reste folgende Bedeutung haben:

- A ein Aryl oder Hetarylrest aus der Gruppe Phenyl, Pyridyl oder 40 Thienyl;
- Y eine geradkettige oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylengruppe, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom oder durch eine Cyclopropylgruppe ersetzt sein kann;

2

 $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ ,  $C_1-C_4-Alkylthio$ ,  $C_1-C_4-Alkoxyalkoxy$ ;

5

Phenyl- $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, welches am Phenylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder

10

Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Thienylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder

15

Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Pyrazolring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann,

20

 $R_p^3$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl;

25

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5;

p je nach Anzahl der freien Valenzen 0, 1, 2, 3, 4

30 sowie deren umweltverträgliche und landwirtschaftlich einsetzbare Salze.

Die Zahlen n und p geben die Anzahl der Substituenten  $R^1$  bzw.  $R^3$  an. Wenn n=0 ist, bedeutet  $R^1$  Wasserstoff, Wenn p=0 ist bedeu-35 tet  $R^3$  Wasserstoff.

Bei der Definition der in der Formel I angegebenen Reste stehen die genannten Begriffe als Sammelbegriff für eine Gruppe von Verbindungen.

40

Die Bedeutung Halogen steht jeweils für Fluor, Brom, Chlor oder Iod, insbesondere für Fluor oder Chlor.

Ferner stehen beispielsweise:

- C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl für: Methyl, Ethyl, n-Propyl, l-Methylethyl, n-Butyl, l-Methylpropyl, 2-Methylpropyl oder 1,l-Dimethylethyl, insbesondere für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, sowie für Methyl oder Ethyl;
- 5 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl für: einen C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlor-
- difluormethyl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Bromethyl, 2-Iodethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl, 2-Fluorpropyl, 3-Fluorpropyl, 2,2-Difluorpropyl, 2,3-Difluorpropyl, 2-Chlor-
- propyl, 3-Chlorpropyl, 2,3-Dichlorpropyl, 2-Brompropyl, 3-Brompropyl, 3,3,3-Trifluorpropyl, 3,3,3-Trichlorpropyl, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropyl, Heptafluorpropyl, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethyl, 4-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Brombutyl oder Nonafluorbutyl, insbesondere für Trifluormethyl;
  - $C_1-C_4$ -Alkylen für: eine geradkettige oder verzweigte Kohlenstoffkette, wie z.B. - $CH_2$ -, - $CH_2$ - $CH_2$ -, - $CH(CH_3)$ -, - $CH_2$ - $CH(CH_3)$ -, - $CH_2$ - $CH_2$
- C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff, Schwefel- oder Stickstoffatom ersetzt sein kann, für: eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen wie zuvor genannt, wobei jedes beliebige Kohlenstoffatom durch ein Heteroatom X (X=0, S, NH) ersetzt sein kann, wie z.B. -X-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-X-, -X-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH(CH<sub>3</sub>)-X-, -X-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-, CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-X-, -X-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-X-;
- C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen, wobei ein Kohlenstoffatom durch eine gegebenenfalls durch R<sup>3</sup><sub>p</sub> substituierte Cyclopropylgruppe (cPr) ersetzt
  sein kann, für: eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen wie zuvor genannt, wobei
  jedes beliebige Kohlenstoffatom durch ein Heteroatom X (X=O,
  S, NH) ersetzt sein kann, wie z.B. -cPr-, -cPr-CH<sub>2</sub>-,
  -CH<sub>2</sub>-cPr-, -cPr-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH(CH<sub>3</sub>)-cPr-, -cPr-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-,
  CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-cPr-, -cPr-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-cPr-;
- C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy für: Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, 1-Methylethoxy, n-Butoxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy oder 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere für C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, sowie für Methoxy oder Ethoxy;

- C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy für: einen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxyrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. Chlormethoxy, Dichlormethoxy, Trichlormethoxy, Fluormethoxy, Difluormeth-

- oxy, Trifluormethoxy, Chlorfluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Fluorethoxy, 2-Chlorethoxy, 2-Bromethoxy, 2-Iodethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-2-fluorethoxy, 2-Chlor-2,2-difluorethoxy, 2,2-Dichlor-2-fluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, Pentafluorethoxy, Pentafluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, Pentafluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, Pentafluorethoxy, Pentafluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, Pentafluorethoxy, Pent
- ethoxy, 2-Fluorpropoxy, 3-Fluorpropoxy, 2,2-Difluorpropoxy, 2,3-Difluorpropoxy, 2-Chlorpropoxy, 3-Chlorpropoxy, 2,3-Dichlorpropoxy, 2-Brompropoxy, 3-Brompropoxy, 3,3,3-Trifluorpropoxy, 3,3,3-Trichlorpropoxy, 2,2,3,3,3-Pentafluorpropoxy, Heptafluorpropoxy, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethoxy,
- 1-(Chlormethyl)-2-chlorethoxy, 1-(Brommethyl)-2-bromethoxy, 4-Fluorbutoxy, 4-Chlorbutoxy, 4-Brombutoxy oder Nonafluor-butoxy, insbesondere für Difluormethoxy;
- Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-alkyl für: z.B. Benzyl, 1-Phenylethyl, 2-Phenylethyl, 1-Phenylprop-1-yl, 2-Phenylprop-1-yl, 3-Phenylprop-1-yl, 1-(Phenylmethyl)-eth-1-yl, 1-(Phenylmethyl)-1-(methyl)-eth-1-yl oder 1-(Phenylmethyl)-prop-1-yl,
  insbesondere für Benzyl oder 2-Phenylethyl;
- 25 Thienyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl für: z.B. 2-Thienylmethyl, 3-Thienylmethyl, 2-Thienylethyl, 2-Thienylprop-1-yl oder 3-Thienylprop-1-yl;
- Pyrazol-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl für: z.B. l-Pyrazolyl-methyl, 2-Pyrazolyl30 methyl, 3-Pyrazolylmethyl, 2-Pyrazolylylethyl, 2-Pyrazolylylprop-1-yl oder 3-Pyrazolylprop-1-yl;
- Heteroaryl: ein aromatischer 5- oder 6-gliedriger heterocyclischer Ring, der ein bis vier gleiche oder verschiedene Heteroatome, ausgewählt aus folgender Gruppe: Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, enthält, und über ein Kohlenstoffatom oder ein Heteroatom an die Gruppe Y gebunden sein kann; wie z.B. Pyridyl, Pyrrolyl, Pyrimidinyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thienyl, Oxazinyl, Furanyl, Oxazolyl, Imidoxazolyl;
  - Aryl: ein aromatischer carbocyclischer, mono- oder bicyclischer Ring mit 6 14 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Phenyl, Naphthyl; insbesondere Phenyl.

5

Verbindungen der Formel I, in denen A eine Phenylgruppe und n die Zahlen 1, 2 oder 3 darstellt, haben sich als in der Regel besonders wirksam erwiesen. R¹ bedeutet hierbei bevorzugt Fluor, Chlor, Methyl, Methoxy oder Trifluormethyl.

5

Für den Fall, daß A eine Phenylgruppe bedeutet, kommen als Substituenten R¹n bevorzugt folgende Bedeutungen in Frage: 2,6-Dichlor; 2-Chlor-6-fluor; 2,6-Difluor; 2-Chlor-5,6-difluor; 2-Chlor-6-trifluormethyl; 2-Fluor-6-trifluormethyl; 2-Brom-6-tri-10 fluormethyl; 2-Iod-6-trifluormethyl; 2,6-Dibrom; 2-Brom-6-fluor; 2-Brom-6-chlor; 2-Chlor-6-trifluormethoxy; 2-Fluor-6-trifluormethoxy; 2-Brom-6-chlor; 2-Chlor-6-difluormethoxy; 2-Difluormethoxy-6-fluor; 2,3-Dichlor-6-difluormethoxy; 2,3-Difluor-6-difluormethoxy; 2,6-Bis(difluormethoxy); 2,6-Bis(trfluormethoxy); 2,6-Bis(trfluormethyl); 2-Brom; 2-Chlor; 2-Fluor; 3-Brom; 3-Chlor; 3-Fluor; 4-Brom; 4-Chlor; 4-Fluor; 4-Methoxy; 2-Chlor-6-methylthio; 2,3-Difluor-6-methylthio; 2,4-Dichlor; 3,5-Dichlor; 2,3,6-Trichlor; 2,3,6-Trifluor; 2,3,4,5,6-Pentafluor; 2-Fluor-6-methyl; 2-Chlor-6-methyl.

20

Die Gruppe R<sup>2</sup> bedeutet vorzugsweise Phenylmethyl; (4-Chlor-phenyl)methyl; (4-Fluorphenyl)methyl; (4-Methylphenyl)methyl; (3-Methylphenyl)methyl; (4-Trifluormethylphenyl)methyl; (4-Methoxyphenyl)methyl; 2-Thienyl)methyl.

25

Y bedeutet insbesondere eine geradkettige oder verzweigte  $C_1-C_3$ -Alkylenkette, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bzw. eine Iminogruppe (-NH-) oder Alkyliminogruppe (-N(Alkyl)-) ersetzt sein kann.

30

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel 1, wobei die Reste folgende Bedeutungen haben:

- A ein Aryl oder Hetarylrest aus der Gruppe Phenyl, Pyridyl oder Thienyl;
  - Y ein Kohlenstoffatom;
- $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Alkoxyalkoxy$ ;

6

Phenyl- $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, welches am Phenylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder

5

Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Thienylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder

10

Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Pyrazolring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann,

15

R<sub>p</sub><sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

n = 0-5;

**20** p 0-2.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel 1, wobei die Reste folgende Bedeutungen haben:

- 25 A Phenyl;
  - Y ein Kohlenstoffatom;
- $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: 30 Wasserstoff, Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ ,  $C_1-C_4-Alkylthio$ ,  $C_1-C_4-Alkoxyalkoxy$ ;
- Phenyl-Methyl, welches am Phenylring einen oder mehrere

  Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder

  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy tragen kann;
  - R<sub>D</sub><sup>3</sup> Wasserstoff oder Methyl;

40

n 0-5;

p 0-1.

Verbindungen der Formel I, in denen  $\mathbb{R}^1$  und  $\mathbb{R}^2$  die in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführten Bedeutungen haben, sind insbesondere bevorzugt.

# 5 Tabelle 1:

	Nr. A	R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	1) Phenyl .	12.6-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	2) Phenyl	2-Chlor-6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
10	3) Phenyl	2.6-Difluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	4) Phenyl	2-Chlor-5.6-difluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	5) Phenyl		Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	6) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	7) Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	8) Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
15	9) Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	10) Phenyl	2.6-Dibrom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	11) Phenyl	2-Brom-6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	12) Phenyl	2-Brom-6-chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	13) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	14) Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
20	15) Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	16) Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	17) Phenyl	2,3-Dichlor-6-difluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub>
	18) Phenyl	2.3-Difluor-6-difluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	19) Phenyl	2.6-Bis(difluormethoxy)	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
25	20) Phenyl	2,6-Bis(trfluormethoxy)	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
25	21) Phenyl	2,6-Bis(trfluormethyl)	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub>
	22) Phenyl	2-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	23) Phenyl	2-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	24) Phenyl	2-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	25) Phenyl	3-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
30	26) Phenyl	3-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	27) Phenyl	3-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	28) Phenyl	4-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	29) Phenyl 30) Phenyl	4-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
		4-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub>
	31) Phenyl 32) Phenyl	4-Methoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
35	33) Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	34) Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	35) Phenyl	3,5-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	36) Phenyl	2,3,6–Trichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	37) Phenyl	2,3,6-Trifluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	38) Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
40	39) Phenyl	2-Fluor-6-methyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	40) Phenyl	2-Chlor-6-methyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	41) Phenyl	2,6-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
ŀ	42) Phenyl	2-Chlor-6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
ŀ	43) Phenyl	2,6-Difluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
ŀ	44) Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
45	45) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	46) Phenyi	2-Fluor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	I-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	47) Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
L	·· / · · · · · ·	z-bront-o-unidonneuryi	Phenylmethyl	I-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -

	Nr. A	R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	1 - 2
	48) Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	i	Y-R <sup>3</sup> p
	49) Phenyl	2,6-Dibrom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	50) Phenyl	2-Brom-6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	51) Phenyl	2-Brom-6-chlor	Phenylmethyl Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
5	52) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy		-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
J	53) Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	54) Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	55) Phenyl	2-Difluormethoxy=6-fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	56) Phenyl	2.3-Dichlor-6-difluormethoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	57) Phenyl	2.3-Diffluor-6-diffluormethoxy	_ }	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
10	58) Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	1	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	59) Phenyl	2.6-Bis(trfluormethoxy)	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	60) Phenyl	2.6-Bis(trfluormethyl)	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	61) Phenyl	2-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	62) Phenyl	2-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	63) Phenyl	2-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
15	64) Phenyl	3-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	65) Phenyl	3-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	66) Phenyl	3-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	67) Phenyl	4-Brom	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	68) Phenyl	4-Chlor	Phenylmethyl Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	69) Phenyl	4-Fluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
20	70) Phenyl	4-Methoxy	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	71) Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> - -CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	72) Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	Phenyimethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	73) Phenyl	2,4-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	74) Phenyl	3,5-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
25	75) Phenyl	2,3,6-Trichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	76) Phenyl	2,3,6-Trifluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	77) Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	78) Phenyl	2-Fluor-6-methyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	79) Phenyl	2-Chlor-6-methyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
	80) Phenyl	2,6-Dichlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	81) Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	82) Phenyl	2.6-Difluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	83) Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	84) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	85) Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	86) Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
35	87) Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
j	88) Phenyl	2,6-Dibrom	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
i	89) Phenyl	2-Brom-6-fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub>
	90) Phenyl	2-Brom-6-chlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	91) Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub>
	92) Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	93) Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	94) Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ŀ	95) Phenyl	2,3-Dichior-6-difluormethoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	96) Phenyl 97) Phenyl	2,3-Difluor-6-difluormethoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	98) Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	(4-Chlorphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub>
	99) Phenyl	2,6-Bis(trfluormethoxy) 2,6-Bis(trfluormethyl)	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	100) Phenyl	2-Brom	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ŀ	101) Phenyl	2-Chlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	102) Phenyl	2-Fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
L	rozi rnenyi	Z=1 1001	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -

			3		
	NI		R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	103)	Phenyl	3-Brom	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	104)	Phenyl	3-Chlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	105)	Phenyl	3-Fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
5	106)	Phenyl	4-Brom	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	107)	Phenyl	4-Chlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	108)	Phenyl	4–Fluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	109)	Phenyl	4-Methoxy	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	110)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(4-Chlorphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	111)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	112)	Phenyi	2,4-Dichlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	113)	Phenyl	3,5-Dichlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	114)	Phenyl	2,3,6-Trichlor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	115)	Phenyl	2,3,6-Trifluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	116)	Phenyl	2.3,4,5,6-Pentafluor	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	117)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
15	118)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(4-Chlorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	119)	Phenyl	2,6-Dichlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	120)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	121)	Phenyl	2.6-Difluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	122)	Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	123)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
20	124)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl 2-Brom-6-trifluormethyl	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	126)	Phenyl Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(4-Fluorphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	127)	Phenyl	2,6-Dibrom	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	128)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(4–Fluorphenyl)methyl (4–Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	129)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
٥-	130)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(4–Fluorphenyl)methyl	
25	131)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> - ···
	132)	Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	133)	Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	134)	Phenyl	2,3-Dichlor-6-difluormethoxy	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	135)	Phenyl	2,3-Difluor-6-difluormethoxy	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	136)	Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
••	137)	Phenyl	2,6-Bis(trfluormethoxy)	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	138)	Phenyl	2,6-Bis(trfluormethyl)	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	139)	Phenyl	2-Brom	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	140)	Phenyl	2-Chlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	141)	Phenyl	2-Fluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
35	142)	Phenyl	3-Brom	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	143)	Phenyl	3-Chlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	144)	Phenyl	3-Fluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ļ	145)	Phenyl	4-Brom	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	146)	Phenyl	4-Chlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ļ	147)	Phenyl	4-Fluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	148)	Phenyl	4-Methoxy	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
1	149)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	150)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	151)	Phenyl	2,4-Dichlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
-	152)	Phenyl	3,5-Dichlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
4 - F	153)	Phenyl	2,3,6-Trichlor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	154) 155)	Phenyl	2,3,6-Trifluor	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	156)	Phenyl   Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor 2-Fluor-6-methyl	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	157)		2-Fluor-6-methyl	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
L	.37)	r-rienyi	z-onor-o-memyi	(4-Fluorphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -

	37		10		
	Nr		R <sup>1</sup> <sub>n</sub> 2.6-Dichlor	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	158)	Phenyl		(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	159)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	160)	Phenyl	2.6-Difluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
5	161)	Phenyl	2-Chlor-5.6-difluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ر	162)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	163)	Phenyl	2-Fiuor-6-trifluormethyl	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	164)	Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	165)	Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	166)	Phenyl	2.6-Dibrom	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	167)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	168)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(4-Methylpnenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	169)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	170)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	171)	Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	172)	Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
15	173)	Phenyl	2.3-Dichlor-6-difluormethoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	174)	Phenyl	2.3-Difluor-6-difluormethoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	175)	Phenyl	2.6-Bis(difluormethoxy)	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	176)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethoxy)	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	177)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethyl)	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	178)	Phenyl	2-Brom	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
20	179)	Phenyi	2-Chlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	180)	Phenyi	2-Fluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	181) 182)	Phenyl Phenyl	3-Brom 3-Chlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	183)	Phenyl	3-Fluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	184)	Phenyl	4-Brom	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	185)	Phenyl	4-Chlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
25	186)	Phenyl	4-Fluor	(4-Methylphenyl)methyl (4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> - -CH <sub>2</sub> -
	187)	Phenyl	4-Methoxy	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	188)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	189)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	190)	Phenyl	2,4-Dichlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	191)	Phenyl	3.5-Dichlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	192)	Phenyl	2,3,6-Trichlor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	193)	Phenyl	2.3,6-Trifluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	194)	Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	195)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(4-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	196)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(4-Methylphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
35	197)	Phenyl	2,6-Dichlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	198)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	199)	Phenyl	2,6-Difluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	200)	Phenyl	2-Chlor-5.6-difluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	201)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	202)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	203)	Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(3-Methylphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	204)	Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	205)	Phenyl	2,6–Dibrom	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ļ	206)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
[	207)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	208)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy		-CH <sub>2</sub> -
45	209)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy		-CH <sub>2</sub> -
ļ	210)	Phenyl			-CH <sub>2</sub> -
Ĺ	211)	Phenyl			-CH <sub>2</sub> -
L	212)	Phenyl	2.3-Dichlor-6-difluormethoxy	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -

	NI		R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	213)	Phenyl	2,3-Difluor-6-difluormethoxy		-CH <sub>2</sub> -
	214)	Phenyl	2.6-Bis(difluormethoxy)	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	215)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethoxy)	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
5	216)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethyl)	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
_	217)	Phenyl	2-Brom	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	218)	Phenyl	2-Chlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	219)	Phenyl	2-Fluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	220)	Phenyl	3-Brom	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	221)	Phenyl	3-Chlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	222)	Phenyl	3-Fluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	223)	Phenyl	4-Brom	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	224)	Phenyl	4-Chlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	225)	Phenyl	4-Fluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	226)	Phenyl	4-Methoxy	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	227)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
15	228)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	229)	Phenyl	2,4-Dichlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	230)	Phenyl	3.5-Dichlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	231)	Phenyl	2.3,6-Trichlor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	232)	Phenyl	2,3.6-Trifluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	233)	Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
20	234)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	235)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(3-Methylphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	236)	Phenyl	2,6-Dichlor	(4-Trifluormethyl- phenyl)-methyl	-CH <sub>2</sub> -
	237)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
		•		phenyi)-methyi	0.12
25	238)	Phenyl	2,6-Difluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
23				phenyl)-methyl	
	239)	Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	_
	240)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
		·		phenyl)-methyl	
30	241)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
-	040			phenyl)-methyl	
	242)	Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	243)	Dhanid	O lod C Arith	phenyl)-methyl	
	243)	Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	244)	Phenyi	2,6-Dibrom	phenyl)-methyl	
35	2 <del>17</del> ) .	i ileityi	2,6-Dibioiii	(4-Trifluormethyl- phenyl)-methyl	-CH <sub>2</sub> -
	245)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(4-Trifluormethyl-	
	240)	· nony	2-510111-0-11001	phenyi)-methyi	-CH <sub>2</sub> -
	246)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	,			phenyl)-methyl	-0112-
İ	247)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
40	•	,	,	phenyl)-methyl	01.2
Ì	248)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
l				phenyl)-methyl	02
	249)	Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	
	250)	Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
45				phenyl)-methyl	
	251)	Phenyl	2,3-Dichlor-6-difluormethoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
Ĺ	<del></del>			phenyl)-methyl	

		· .	12		
	Nr.	A	R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	252)	Phenyl	2,3-Difluor-6-difluormethoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
			·	phenyl)-methyl	
	253)	Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	1			phenyl)-methyl	
5	254)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethoxy)	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	1			phenyl)-methyl	
	255)	Phenyi	2.6-Bis(trfluormethyl)	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyi)-methyl	
	256)	Phenyl	2-Brom	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyi)-methyl	
10	257)	Phenyl	2-Chlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	L			phenyl)-methyl	
	258)	Phenyl	2-Fluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	
	259)	Phenyl	3-Brom	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	
15	260)	Phenyl	3-Chlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	
	261)	Phenyl	3-Fluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub>
				phenyl)-methyl	
	262)	Phenyl	4-Brom	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	·
20	263)	Phenyl	4-Chlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
		<u> </u>		phenyl)-methyl	
	264)	Phenyl	4-Fluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	005	D		phenyl)-methyl	
	265)	Phenyl	4-Methoxy	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	000	Observe	C Chia C mathematic	phenyl)-methyl	
25	266)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(4-Trifluormethyl- phenyl)-methyl	-CH <sub>2</sub> -
	267)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	201)	Fileliyi	2,3-billdor-o-metryltrilo	phenyl)-methyl	-012-
	268)	Phenyl	2,4-Dichlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	200)	1 Helly	2,4-51011101	phenyl)-methyl	-0.12
	269)	Phenyl	3,5-Dichlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
30	_00,		0,0 0.0.1.0.	phenyl)-methyl	02
	270)	Phenyl	2,3,6-Trichlor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
i				phenyi)-methyl	
	271)	Phenyl	2,3,6-Trifluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
	,	•		phenyl)-methyl	-
	272)	Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
35		•		phenyl)-methyl	
	273)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyl)-methyl	
	274)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(4-Trifluormethyl-	-CH <sub>2</sub> -
				phenyi)-methyl	
	275)	Phenyl	2,6-Dichlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	276)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	277)	Phenyl	2,6-Difluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
Ī	278)	Phenyl	2-Chlor-5.6-difluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	279)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	280)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	281)	Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
45	282)	Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
Ī	283)	Phenyl	2,6-Dibrom	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	284)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
Ľ	<del></del>		<del></del>		<del></del>

	Nı		R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	285)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	286)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	287)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
_	288)	Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
5	289)	Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	290)	Phenyl	2,3-Dichlor-6-difluormethoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	291)	Phenyl	2.3-Difluor-6-difluormethoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	292)	Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	293)	Phenyl	2.6-Bis(trfluormethoxy)	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	294)	Phenyl	2,6-Bis(trfluormethyl)	(4-Methoxyphenyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	295)	Phenyl	2-Brom	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	296)	Phenyl	2-Chlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
•	297)	Phenyl	2-Fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	298)	Phenyl	3-Brom	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	299)	Phenyl	3-Chlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	300)	Phenyl	3-Fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
15	301)	Phenyl	4-Brom	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	302)	Phenyl	4-Chlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	303)	Phenyl	4-Fluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	304)	Phenyl	4-Methoxy	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	305)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	306)	Phenyl	2,3-Difluor-6-methylthio	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
20	307)	Phenyl	2,4-Dichlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	308)	Phenyl	3,5-Dichlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	309)	Phenyl	2,3,6-Trichlor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	310)	Phenyl	2,3,6-Trifluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	311)	Phenyl	2,3,4,5,6-Pentafluor	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
25	312)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
25	313)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(4-Methoxyphenyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	314)	Phenyl	2,6-Dichlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	315)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	316)	Phenyl	2,6-Difluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	317)	Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	318)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
30	319)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	320)	Phenyl	2-Brom-6-trifluormethyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	321)	Phenyl	2-lod-6-trifluormethyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	322)	Phenyl	2,6-Dibrom	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	323)	Phenyl	2-Brom-6-fluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
35	324)	Phenyl	2-Brom-6-chlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
-	325)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethoxy	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	326)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethoxy	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	327)	Phenyl	2-Chlor-6-difluormethoxy	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	328)	Phenyl	2-Difluormethoxy-6-fluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
1	329)	Phenyl	2,3-Dichlor-6-difluormethoxy	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
40	330)	Phenyl	2,3-Difluor-6-difluormethoxy	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	331)	Phenyl	2,6-Bis(difluormethoxy)	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
ŀ	332)	Phenyl	2,6-Bis(trfluormethoxy)	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
-	333)	Phenyl	2,6-Bis(trfluormethyl)	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
}	334)	Phenyl	2-Brom	(2-Thiery)/methyl	-CH <sub>2</sub> -
	335)	Phenyl	2-Chlor	(2-Thierly)/methyl	-CH <sub>2</sub> -
	336)	Phenyl	2-Fluor	(2-Thierly)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	337)		3-Brom	(2-Thiery)/hetryl	-CH <sub>2</sub> -
	338)	Phenyl	3-Chlor	(2-Thierry)/methyl	-CH <sub>2</sub> -
	339)	Phenyl	3-Fluor	(2-Thierry)/methyl	-CH <sub>2</sub> -
L				(2 - Thioriyi)moutyi	-0112-

	Nr	. A	R <sup>1</sup> n	R <sup>2</sup>	Y-R <sup>3</sup> p
	340)	Phenyl	4-Brom	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	341)	Phenyl	4-Chlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	342)	Phenyl	4-Fluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
_	343)	Phenyl	4-Methoxy	(2-Thienyi)methyl	-CH <sub>2</sub> -
5	344)	Phenyl	2-Chlor-6-methylthio	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	345)	Phenyl	2.3-Difluor-6-methylthio	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	346)	Phenyl	2.4-Dichlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	347)	Phenyi	3.5-Dichlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	348)	Phenyl	2.3,6-Trichlor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	349)	Phenyl	2.3.6-Trifluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
10	350)	Phenyl	2.3,4,5,6-Pentafluor	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	351)	Phenyl	2-Fluor-6-methyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	352)	Phenyl	2-Chlor-6-methyl	(2-Thienyl)methyl	-CH <sub>2</sub> -
	353)	Phenyl	2.6-Dichlor	Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
	354)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
15	355)	Phenyl	2.6-Difluor	Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
+0	356)	Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
	357)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
	358)	Phenyl	2-Fluor-6-trifluormethyl	Phenyimethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
	359)	Phenyl		Phenylmethyl	-CH(CH <sub>3</sub> )-
	360)	Phenyl	2.6-Dichlor	Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
20	361)	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
	362)	Phenyl	2,6-Difluor	Phenylmethyl	-0-CH <sub>2</sub> -
	363)	Phenyl	2-Chlor-5,6-difluor	Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
	364)	Phenyl	2-Chlor-6-trifluormethyl	Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
	365)	Phenyl	2-Fluor-6-trifiuormethyl	Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
	366)	Phenyl		Phenylmethyl	-O-CH <sub>2</sub> -
25	367)	2-Pyrid		Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	yl 368)	3-Pyrid		Phenylmethyl	
	VI	3-F yriu		Filenyimethyl	-CH <sub>2</sub> -
	369)	2-Pyrid	3-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	yl	,		, vicing initiality.	01.12
30	370)	2-Thie	3-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
30	nyl				
	371)	3-Pyrid	4-Chlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	yi				
	372)	3-Pyrid	4-Trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
	yl				
35	373)	3-Pyrid	2-Methyl-4-trifluormethyl	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -
[	yl	<u> </u>			
,	374)	Phenyl	2. 3-Dichlor	Phenylmethyl	-CH <sub>2</sub> -

Die Amidoxime der Formel III werden durch Umsetzung von Nitrilen der Formel II mit Hydroxylamin oder dessen Salzen in wäßriger

40 Lösung, vorzugsweise in Wasser oder Wasser/Alkanol-Gemischen, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base gewonnen. Diese können dann in an sich bekannter Weise zu den Vorprodukten IV alkyliert werden, wobei man als Alkylierungsmittel vorzugsweise Cyclopropylmethylbromid oder Cyclopropylmethylchlorid verwendet. Auch das Iodid oder organische Sulfonsäurereste kommen zur Aktivierung des Cyclopropylmethylrestes infrage.

Die Verbindungen der Formel 1 lassen sich bevorzugt nach dem folgenden Schema darstellen:

5 
$$R_n$$

A

 $R_p$ 
 $R_n$ 
 $R_p$ 
 $R_n$ 
 $R_p$ 
 $R_n$ 
 $R_$ 

25 Die Amidoxime IV können dann in an sich bekannter Weise mit den entsprechenden Säurederivaten V, vorzugsweise den entsprechenden Säurechloriden oder Säureanhydriden, durch Erwärmen in inerten Lösungsmitteln (vorzugsweise auf Temperaturen im Bereich von 20 bis 100 °C) acyliert werden. Als inerte Lösungsmittel eignen sich insbesondere Kohlenwasserstoffe oder Ether, besonders bevorzugt aromatische Kohlenwasserstoffe wie Toluol oder Xylol, um nur zwei Beispiele zu nennen.

Die in vorstehendem Reaktionsschema aufgeführten Zwischenprodukte 35 der Formel III und die Zwischenprodukte der Formel IV sind neu und ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Bevorzugte Amidoxime der Formel III sind die in Tabelle 2 genannten Verbindungen:

#### 40 Tabelle 2:

A	R <sup>i</sup> n	Y-R <sup>3</sup> p	Physikal. Daten
Phenyl	2,6-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 172-173°C
5 Phenyl	2-Chlor-6-fluor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 138-141°C
Phenyl	2,3,6-Trifluor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 151-153°C
Phenyl		-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 39-42°C
Phenyl		-CH(CH <sub>3</sub> )-	Schmp. 85-88°C

	A	R <sup>1</sup> n	Y-R <sup>3</sup> p	Physikal. Daten
	Phenyl	2,6-Difluor	I-CH2-	Schmp. 124-126°C
	Phenyl	3, 5-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 103-107°C
	Phenyl	2, 3-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 162-163°C
5	Phenyl	2, 3, 6-Trichlor	-CH <sub>2</sub> -	<sup>1</sup> H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 3.90$ (s); 4.63 (s); 7.25-7.40 (m); 7.43 (verbr.).
	Phenyl	2-Fluor-6-tri- fluormethyl	-CH <sub>2</sub> -	$^{1}$ H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 3,72$ (s); 4,58 (s); 7,20-7,50 (m).
10	Phenyl	2-Chlor	-CH <sub>2</sub> -	$^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 3,63$ (s); 4,63 (s); 7,22 (m); 7,35 (m); 8,67 (verbr.).
	Phenyl	2,4-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 155-157°C

Bevorzugte Amidoxim-Derivate der Formel I sind die in Tabelle 3 genannten Verbindungen, wobei  $R^2$  für Benzyl steht:

# Tabelle 3:

20

$$R_n^1$$
 $A$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 
 $R_p^3$ 

25

30

I

	A	R <sup>1</sup> n	Y-R <sup>3</sup> p	Physikal. Daten
35		2,3-Difluor-6-di- fluormethoxy	-CH <sub>2</sub> -	IH-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.02$ (s); 0,43 (m); 0,85 (m), 3,55 (d); 3,70 (s); 4,20 (s); 6,35 (t); 6,87 (m); 7,05 (m); 7,25-7,45 (m); 8,40 (s)
ŧΟ	Phenyl	2-Trifluormethyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 66-67°C
	Phenyl	2-Fluor-5-triflu- ormethyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 65-67°C
	Phenyl	2-Trifluormethoxy	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 59-62°C
45	Phenyl	2-Chlor-3,6-di- fluor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 87-88°C
- L	Phenyl	2,3,5-Trifluor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 74-75°C
	Phenyl	2-Chlor-5-triflu- ormethyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 64°C

	A	R <sup>1</sup> n	Y-R <sup>3</sup> p	Physikal. Daten
	Phenyl	6-Chlor-2-fluor- 3-methyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 101°C
5	Phenyl	2-Chlor-6-fluor- 3-methyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 96°C
	Phenyl	2,3-Difluor-6- methoxy	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 63-65°C
	Phenyl	2,6-Difluor- 3-methyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 72°C
	Phenyl	2,6-Dimethyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 80-81°C
10	Phenyl	3,5-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 53-57°C
	Phenyl	2-Chlor-6-fluor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 42-43°C
1	Phenyl	2,6-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 65-67°C
i	Phenyl	2,3-Dichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 46-48°C
	Phenyl	2,3,6-Trichlor	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 78-81°C
15	Phenyl	2-Fluor-6-tri- fluormethyl	-CH <sub>2</sub> -	Schmp. 49-51°C
	Phenyl	H	-CH <sub>2</sub> -	(m); 0,54 $(m)$ ; 1,15 $(m)$ ; 3,46 $(s)$ ; 3,80 $(d)$ ; 4,45 $(s)$ ; 7,23-7,53 $(m)$ .
20	Phenyl	н	-CH(CH <sub>3</sub> )-	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
25	Phenyl	2,6-Difluor	-CH <sub>2</sub> -	H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.25$ (m); 0.50 (m); 1.10 (m); 3.53 (s); 3.78 (d); 4.60 (s); 6.90 (m); 7.23 (m).
30	Phenyl	2,3,6-Trifluor	-СH <sub>2</sub> -	$^{1}H-NMR$ (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.25$ (m); 0.50 (m); 1.10 (m); 3.53 (s); 3.76 (d); 4.60 (s); 6.87 (m); 7.07 (m).
	Phenyl	2-Chlor	-CH <sub>2</sub> -	<sup>1</sup> H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.26$ (m); 0.52 (m); 1.13 (m); 3.62 (s); 3.80 (d); 4.60 (s); 7.22 (m); 7.40 (m).
35	Phenyl	2,4-Dichlor	-СН2-	H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.27$ (m); 0.55 (m); 1.13 (m); 3.57 (s); 3.80 (d); 4.58 (s); 7.18-7.43 (m).

Die Verbindungen I zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Normalerweise werden die Pflanzen mit den Wirkstoffen besprüht oder bestäubt oder die Samen der Pflanzen mit den Wirkstoffen behandelt.

- 5 Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfs-10 lösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und 15 Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergier-20 mittel wie Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose.
- Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von 25 Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Heptaund Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der 30 Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes iso-Octyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, iso-Tridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether 35 oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.
- Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-40 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe herges-45 tellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium25

und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste 5 Trägerstoffe.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 10 Gew.-Teilen N-Methyl-2-pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. eine Mischung aus 10 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 70 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine Dispersion.
  - III. eine wäßrige Dispersion aus 10 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen iso-Butanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl;
- IV. eine wäßrige Dispersion aus 10 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 55 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol Ricinusöl;
- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.Teilen, vorzugsweise einer festen erfindungsgemäßen Verbindung I, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Di-iso-butylnaphthalin-2-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes
  einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen
  der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;
- 40 VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 62 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Ober-

PCT/EP00/09744 WO 01/25187

20

fläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;

- VIII.eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- 10 IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkoholpolyglykolether, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates und 15 50 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls.

Die neuen Verbindungen zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Deuteromyceten,

20 Ascomyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten, aus. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl 25 von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rasen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zukkerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

30

Die Verbindungen werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

35

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Speziell eignen sich die neuen Verbindungen zur Bekämpfung fol-40 gender Pflanzenkrankheiten:

Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula necator an Reben,

45 Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben, Zierpflanzen und Gemüse, Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen, Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phytophthora

5 infestans an Kartoffeln und Tomaten, Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen, Plasmopara viticola an Reben, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.

Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz (Holzschutz)

10 eingesetzt werden, z.B. gegen Paecilomyces variotii.

Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.

15 Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,025 und 2, vorzugsweise 0,1 bis 1 kg Wirkstoff pro ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saatgut 20 benötigt.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, z.B. mit Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren, Fungiziden 25 oder auch mit Düngemitteln.

Beim Vermischen mit Fungiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums.

30 Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyl35 dithiocarbamat, Zinkdimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfid, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex
von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylenbis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid;

Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat, 2-sec.-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec.-

45 Butyl-4,6-dinitrophenyl-iso-propylcarbonat, 5-Nitro-iso-phthal-säure-di-iso-propylester;

22

heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimi-dophosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethyl-amino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-di-thioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butyl-carbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycar-bonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethyl-thio)-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophtha-10 limid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,

N-Dichlorfluormethylthio-N',N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure-diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodan-methylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol,

- 15 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thion-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Di-hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-fu-
- 20 ran-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid,
  2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-ben-zoesäure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal,
- - 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-
- 30 Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlor-phenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-
  - 1H-1,2,4-triazol 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-pro-pyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Pro-
- 40 dinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
   1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, [2-(4-Chlor-phenyl)ethyl]-(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
   1-[3-(2-Chlorphenyl)-1-(4-fluorphenyl)oxiran-2-yl-me thyl]-1H-1,2,4-triazol sowie

, i -.

verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyace-5 tyl)-alanin-methylester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D,L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[(3,5-Dichlorphenyl)-5-methyl-5-methoxymethyl-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 10 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-iso-propylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsaureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-a-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalko-15 hol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-lH-1, 2, 4-triazol,

Strobilurine wie Methyl-E-methoximino-[a-(o-tolyloxy)
20 o-tolyl]acetat, Methyl-E-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)pyridimin-4-yl-oxy]phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-methoximino-[a-(2,5-di-methylphenoxy)-o-tolyl]acetamid.

Anilino-Pyrimidine wie N-(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl)anilin, 25 N-[4-methyl-6-(1-propinyl)pyrimidin-2-yl]anilin, N-(4-methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl)anilin.

Phenylpyrrole wie 4-(2,2-difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyrrol-3-carbonitril.

Zimtsäureamide wie 3-(4-chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl)acrylsäuremorpholid.

#### Beispiel 1

35

30

O-Cyclopropylmethyl-N-phenylacetyl-(2,6-dichlorphenyl)-acetamido-xim (Verbindung Nr. 1 aus Tabelle 1)

a) (2,6-Dichlorphenyl)acetamidoxim

40

Zu 15,0 g (81 mmol) (2,6-Dichlorphenyl)acetonitril in 60 ml Ethanol wurden 10,3 g (148 mmol) Hydroxylaminhydrochlorid und anschließend 11,1 g (105 mmol) Natriumcarbonat gelöst in 40 ml Wasser gegeben. Diese Mischung wurde 4 h unter Rückfluß gekocht,

45 in wässrigen Natriumdihydrogenphosphat-Puffer (pH 7-8) gegeben und mit Methylenchlorid extrahiert. Der dabei aus gefallene weiße Feststoff (14,0 g) wurde abfiltriert und im Vakuum getrocknet.

WO 01/25187

Weiteres Produkt (3,1 g) wurde nach dem Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum aus dem Extrakt gewonnen. Insgesamt betrug die Ausbeute 17,1 g mit dem Schmp. 172-173°C.

- 5 b) O-Cyclopropylmethyl-(2,6-dichlorphenyl)acetamidoxim
- Zu 10,0 g (46 mmol) (2,6-Dichlorphenyl)acetamidoxim in 40 ml Dimethylformamid wurden 6,5 g (48 mmol) Cyclopropylmethylbromid gegeben. Die Mischung wurde auf -20°C gekühlt und tropfenweise mit 10 5,4 g (48 mmol) Kalium-tert.-butylat in 20 ml Dimethylformamid versetzt. Die Mischung wurde 1 h bei -20°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, auf wässrigen Natriumdihydrogenphosphat-Puffer gegossen (pH 6) und 5 mal mit Diethylether extrahiert. Die
- vereinigten Extrakte wurden zweimal mit Wasser und einmal mit ge15 sättigter Kochsalz-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Ausbeute 12,3 g gelbes Öl, das ohne
  weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.
- c) O-Cyclopropylmethyl-N-phenylacetyl-(2,6-dichlorphenyl)-acetamidoxim

5,0 g (18 mmol) O-Cyclopropylmethyl-(2,6-dichlorphenyl)acetamido-xim in 40 ml Toluol wurden auf 85°C erwärmt und mit 3,9 g (25 mmol) Phenylacetylchlorid versetzt. Die Mischung wurde 5 h auf 25 100°C erwärmt, abgekühlt, auf wässrige Natriumhydrogencarbonat-Lösung gegeben (pH 7) und mit dreimal Toluol extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt (5,6 g) wurde durch Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigsäureethylester gereinigt. Schmp. 134-135°C.

### Beispiel 2

O-Cyclopropylmethyl-N-phenylacetyl-(2-chlor-6-fluorphenyl)aceta-35 midoxim (Verbindung Nr. 2 aus Tabelle 1)

- a) (2-Chlor-6-fluorphenyl)acetamidoxim
- Zu 10,0 g (59 mmol) (2-Chlor-6-fluorphenyl)acetonitril) in 50 ml 40 Ethanol wurden 7,0 g (101 mmol) Hydroxylaminhydrochlorid und anschließend 7,5 g (71 mmol) Natriumcarbonat gelöst in 30 ml Wasser gegeben. Diese Mischung wurde 4 h unter Rückfluß gekocht, in wässrigen Natriumdihydrogenphosphat-Puffer (pH 7-8) gegeben, mit Methylenchlorid extrahiert und über Natriumsulfat getrocknet.
- 45 Nach dem Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum wurden aus dem Extrakt 4,9 g Produkt gewonnen. Weitere 3,7 g fielen aus der

wässrigen Phase aus. Ausbeute insgesamt: 8,6 g, die direkt weiter umgesetzt wurden.

- b) O-Cyclopropylmethyl-(2-chlor-6-fluorphenyl)acetamidoxim
- Zu 4,0 g (20 mmol) (2-Chlor-6-fluorphenyl)acetamidoxim in 30 ml Dimethylformamid wurden 2,8 g (21 mmol) Cyclopropylmethylbromid gegeben. Die Mischung wurde auf -20°C gekühlt und tropfenweise mit 2,4 g (21 mmol) Kalium-tert.-butylat in 20 ml Dimethylformamid
- 10 versetzt. Die Mischung wurde 1 h bei -20°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, auf wässrigen Natriumdihydrogenphosphat-Puffer gegossen (pH 6) und 5 mal mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden zweimal mit Wasser und einmal mit gesättigter Kochsalz-Lösung gewaschen, über Natriumsulfat getrock-
- 15 net und im Vakuum eingeengt. Ausbeute 4,8 g gelbes Öl, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.
  - c) O-Cyclopropylmethyl-N-phenylacetyl-(2-chlor-6-fluor-phenyl)-acetamidoxim

20

3,0 g (12 mmol) O-Cyclopropylmethyl-(2-chlor-6-fluorphenyl)-acetamidoxim in 30 ml Toluol wurden auf 85°C erwärmt und mit 2,5 g (16 mmol) Phenylacetylchlorid versetzt. Die Mischung wurde 5 h auf 100°C erwärmt, abgekühlt, auf wässrige Natriumhydrogen-carbonat-Lösung gegeben (pH 7) und mit dreimal Toluol extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt (3,8 g) wurde durch Chromatographie an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigsäureethylester gereinigt. Ausbeute 1,5 g vom Schmp. 109-110°C.

30

Beispiel 3

Analog zu den in den Beispielen 1 und 2 beschriebenen Methoden wurden die folgenden Verbindungen hergestellt:

	Verbindung aus Tabelle 1	Physikalische Daten
[	Nr. 3	Schmp. 75-78°C
40	Nr. 5	<sup>1</sup> H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.17$ (m); 0, 48 (m); 0,97 (m); 3,56 (s); 3,75 (d); 4,03 (s); 7,10-7,25 (m); 8,23 (s).
	Nr. 7	$^{1}\text{H-NMR}$ (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = -0.05$ (m); 0.35 (m); 0.79 (m); 3.50 (d); 3.73 (s); 4.32 (s); 7.10-7.45 (m); 8.43 (s).
Γ	Nr. 23	Schmp. 69-72°C
Γ	Nr. 34	Schmp. 94-96°C
45	Nr. 35	Schmp. 76-80°C
Γ	Nr. 36	Schmp. 95-98°C
	Nr. 37	Schmp. 58-61°C

	Verbindung aus Tabelle 1	Physikalische Daten
5	Nr. 359	H-NMR (CDCl <sub>3</sub> ) $\delta = 0.20$ (m); 0, 48 (m); 1,00 (m); 1,38 (d); 3,50 (m); 3,78 (d); 4,87 (q); 7,05-7,35 (m); 8,19 (s).
	Nr. 374	Schmp. 63-65°C

Beispiel 4

# 10 Wirksamkeit gegen Weizenmehltau

Blätter von in Töpfen gewachsenen Weizenkeimlingen der Sorte "Kanzler" wurden mit wäßriger Wirkstoffaufbereitung, die aus einer Stammlösung bestehend aus 10 % Wirkstoff, 63 % Cyclohexanon und 27 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht und 24 Stunden nach dem Antrocknen des Spritzbelages mit Sporen des Weizenmehltaus (Erysiphe graminis forma specialis tritici) bestäubt. Die Versuchspflanzen wurden anschließend im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24° C und 60 bis 90 % relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt. Nach 7 Tagen wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in % Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

25	Wirkstoff Nr. aus Tabelle 1	% - Befall der Blätter nach Applikation von 16 ppm-haltiger wäßriger Wirkstoffaufbereitung
	Nr. 1	3
	Nr. 2	3
	Unbehandelt	95
30		33

Die mit den Wirkstoffen Nr. 1 und 2 der Tabelle 1 behandelten Pflanzen zeigten einen Befall von nur 3 %, während die unbehandelten Pflanzen zu 95 % befallen waren.

# 35 Beispiel 5

Protektive Wirksamkeit gegen Gurkenmehltau

Blätter von in Töpfen gewachsenen Gurkenkeimlingen der Sorte

40 "Chinesische Schlange" wurden im Zweiblattstadium mit wäßriger
Wirkstoffaufbereitung, die mit einer Stammlösung aus 10 % Wirkstoff, 63 % Cyclohexanon und 27 % Emulgiermittel angesetzt wurde,
bis zur Tropfnässe besprüht. 20 Stunden nach dem Antrocknen des
Spritzbelages wurden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporen
45 suspension des Gurkenmehltaus (Sphaerotheca fuliginea) inokuliert. Anschließend wurden die Pflanzen im Gewächshaus bei Temperaturen zwischen 20 und 24° C und 60 bis 80 % relativer Luft-

feuchtigkeit für 20 Tage kultiviert. Dann wurde das Ausmaß der Mehltauentwicklung visuell in %-Befall der gesamten Blattfläche ermittelt.

5		% - Befall der Blätter nach Applikation von 63 ppm-haltiger wäßriger Wirkstoffaufbereitung
	Wirkstoff Nr. 1	10
	Wirkstoff Nr. 2	10
10	Unbehandelt	90

5

20

45

#### Patentansprüche

Benzylamidoxime-Derivate der Formel I

wobei die Reste folgende Bedeutung haben:

- A ein Aryl oder Hetarylrest aus der Gruppe Phenyl, Pyridyl oder Thienyl;
- eine geradkettige oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylengruppe, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom oder durch eine Cyclopropylgruppe ersetzt sein kann;
- R<sub>n</sub><sup>1</sup> ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkoxy$ ,  $C_1-C_4-Alkoxyalkoxy$ ;
- Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, welches am Phenylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy tragen kann, oder
- Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Thienylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder

Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Pyrazolring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann,

5

 $R_p^3$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl;

10

- n = 0-5;
- p je nach Anzahl der freien Valenzen 0-4.
- 15 2. Benzylamidoxime der Formel I nach Anspruch 1, wobei A Phenyl bedeutet.
  - 3. Benzylamidoxime der Formel I nach einem der Ansprüche 1 8, wobei A Pyridyl bedeutet.

- 4. Benzylamidoxime der Formel I nach Anspruch 1 oder 2, wobei Y ein Kohlenstoffatom darstellt.
- Benzylamidoxime der Formel I nach einem der Ansprüche 1 3,
   wobei R<sub>n</sub><sup>1</sup> ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxyalkoxy bedeutet.
- 30 6. Benzylamidoxime der Formel I nach einem der Ansprüche 1-4, wobei
- Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, welches am Phenylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy tragen kann, oder
- Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Thienylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder
- Pyrazolyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, welches am Pyrazolring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy tragen kann,

bedeutet.

Benzylamidoxime der Formel I nach einem der Ansprüche 1 - 5, wobei R<sub>p</sub><sup>3</sup> ein bis zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxyalkoxy bedeutet.

- 8. Benzylamidoxime der Formel I nach Anspruch 7, wobei  $R_p^3$  Wasserstoff oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl bedeutet.
  - 9. Benzylamidoxime der Formel I nach Anspruch 1, wobei die Reste folgende Bedeutung haben:
- A ein Aryl oder Hetarylrest aus der Gruppe Phenyl, Pyridyl oder Thienyl;
  - Y ein Kohlenstoffatom;
- 20  $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy;
- 25  $R^2$  Phenyl- $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, welches am Phenylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder
- Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Thienylring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann, oder
- Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, welches am Pyrazolring einen oder mehrere Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy tragen kann,
- 40  $R_p^3$  ein bis zwei gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkoxy$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Halogenalkyl$ ,  $C_1-C_4-Alkylthio$ ,  $C_1-C_4-Alkoxyalkoxy$ ;
- **45** n 0-5;

31

p = 0-2.

10. Amidoxime der Formel III

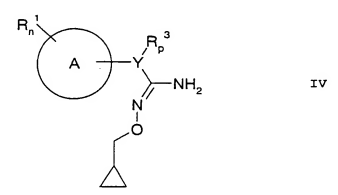
5

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

wobei  $R_n^{\ 1}$  und  $R_p^{\ 3}$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

11. Amidoxim-Derivate der Formel IV

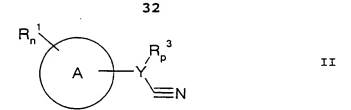
20



25

wobei  $R_n^{\ 1}$  und  $R_p^{\ 3}$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

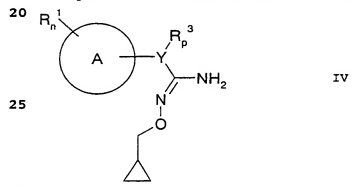
- 12. Verwendung von Verbindungen der Formel III gemäß Anspruch 10 zur Herstellung von Benzamidoxim-Derivate der Formel I.
  - 13. Verwendung von Verbindungen der Formel IV gemäß Anspruch 11 zur Herstellung von Benzamidoxim-Derivate der Formel I.
- 14. Verwendung der Benzamidoxim-Derivate der Formel I gemäß den Ansprüchen 1-9 zur Bekämpfung von Schadpilzen.
- 15. Verfahren zur Herstellung der Benzamidoxim-Derivate der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet, daß man Benzonitrile der Formel II



mit Hydroxylamin oder dessen Salzen in wäßriger Lösung, vorzugsweise bei einem pH-Wert von größer 8 zu Benzamidoximen der Formel III

5

umsetzt, diese anschließend mit einem Cyclopropylmethylhalogenid zu Benzamidoximen der Formel IV



alkyliert und anschließend mit einem entsprechenden Säurehalogenid in Benzamidoxim-Derivate der Formel I überführt.

- 16. Agrochemische Zusammensetzung enthaltend eine fungizid wirksame Menge mindestens eines Benzamidoxim-Derivats der Formel
  I nach den Ansprüchen 1-9, sowie gegebenenfalls landwirtschaftlich einsetzbare Hilfs- oder Zusatzstoffe.
- 17. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die
  von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Flächen, Materialien oder
  Räume mit einer fungizid wirksamen Menge einer Verbindung der
  allgemeinen Formel I oder einem ein Benzamidoxim-Derivat der
  Formel I enthaltenden fungiziden Mittel gemäß Anspruch 16 behandelt.

# INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09744

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C259/14 C07D213/54 C07D333/24 A01N37/52 A01N43/10 A01N43/40

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK \ 7 \ C07C \ C07D \ A01N$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 69, 31. Juli 1998 (1998-07-31) & JP 10 095771 A (NIPPON SODA CO LTD), 14. April 1998 (1998-04-14) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung -& JP 10 095771 A 14. April 1998 (1998-04-14)	1-17
X	DE 540 409 C (KNOLL AG.) 17. Dezember 1931 (1931-12-17) Beispiel 1	10
X	GB 876 079 A (A. WASSERMANN S.P.A.) 30. August 1961 (1961-08-30) das ganze Dokument/	10

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie		
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:</li> <li>A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>E' ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts		
3. April 2001	18/04/2001		
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter		
Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Palentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rufet, J		

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09744

	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kr	ommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
tegorie°	bezeichnung der Verönentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht ko	Julienden Telle	Dell. Anspiden Ni.
(	BE 826 325 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5. September 1975 (1975-09-05) Anspruch 1		10
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 62, no. 10, 10. Mai 1965 (1965-05-10) Columbus, Ohio, US; abstract no. 11732e, A. A. AROYAN ET AL.: "Synthesis of some amines amidoximes, and derivatives of guanidine" Spalte 11732; XP002164076 Zusammenfassung & IZV. AKAD. NAUK ARM. SSR, KHIM. NAUKI, Bd. 17, Nr. 5, 1964, Seiten 543-548,		10
x	SEIGO SUZUE ET AL.: "Synthetic antimicrobials" CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLETIN., Bd. 21, 1973, Seiten 2146 -2160, XP000926253 PHARMACEUTICAL SOCIETY OF JAPAN. TOKYO., JP ISSN: 0009-2363 Seite 2159, letzter Absatz	*	10
X	BOUALEM OUSSAID ET AL.: "Improved synthesis of oxadiazoles under microwave irradation" SYNTHETIC COMMUNICATIONS., Bd. 25, Nr. 10, 1995, Seiten 1451-1459, XP000926265 MARCEL DEKKER, INC., BASEL., CH ISSN: 0039-7911 Tabelle 1		10

3

#### INTERNATIONALER HERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inewalionales Aklenzeichen
PCT/EP 00/09744

	lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 10095771	Α	14-04-1998	KEINE	
DE 540409	С		KEINE	
GB 876079	Α	30-08-1961	KEINE	
BE 826325	A	05-09-1975	CA 1033299 A DE 2510325 A FR 2302729 A GB 1491151 A JP 51108035 A US 3991210 A AR 205111 A	20-06-1978 30-09-1976 01-10-1976 09-11-1977 25-09-1976 09-11-1976 05-04-1976

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBI PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMEDIUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. April 2001 (12.04.2001)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffent aungsnummer WO 01/25187 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07C 259/14, C07D 213/54, 333/24, A01N 37/52, 43/10, 43/40

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/09744

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Oktober 2000 (05.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 48 266.7 6. Oktober 1999 (06.10.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, 67063 Ludwigshafen (DE). EICKEN, Karl [DE/DE]; Am Hüttenwingert 12, 67157 Wachenheim (DE). ROSE, Ingo [DE/DE]; B 5,10, 68159 Mannheim (DE). GROTE,

Thomas [DE/DE]; Im Hoehnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse 2, 64646 Heppenheim (DE). SPEAK-MAN, John-Bryan [GB/DE]; In den Hahndornen 7, 67273 Bobenheim (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, 67117 Limburgerhof (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, 67434 Neustadt (DE).

(74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Ludwigsplatz 4, 67059 Ludwigshafen (DE).

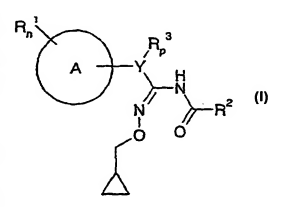
(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: BENZYL AMIDOXIME DERIVATIVES, INTERMEDIATE PRODUCTS AND METHOD FOR THEIR PRODUCTION AND USE AS FUNGICIDES

(54) Bezeichnung: BENZYLAMIDOXIM-DERIVATE, ZWISCHENPRODUKTE UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS FUNGIZIDE



(57) Abstract: The invention relates to benzyl amidoxime derivatives of formula (I) as fungicides wherein: A represents an aryl or heteraryl radical; Y represents a straight-chained or branched C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylene group, whereby a carbon atom can be substituted by an oxygen, nitrogen or sulphur atom or by a cyclopropyl group; R<sub>n</sub>¹ represents one to five similar or different radicals from the group consisting of hydrogen, halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> halogen alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> halogen alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl, thienyl C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, or pyrazolyl C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkyl, R<sub>p</sub>³ represents one to five similar or different radicals from the group consisting of hydrogen, halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> halogen alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> halogen alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkoxylkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl carbonyl; n represents 0-5; and p represents 0-4, according to the number of free valences.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Anmeldung betrifft Benzylamidoxim-Derivate der Formel (I) als Fungizide. wobei A ein Aryl oder Hetarylrest; Y eine geradkettige oder verzweigte  $C_1$ - $C_4$ -Alkylengruppe, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom oder durch eine Cyclopropylgruppe ersetzt sein kann;  $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, oder Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylcarbonyl;  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -A



(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 1. November 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal all Application No PCT/EP 00/09744

PCT/EP 00/09744 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07C259/14 C07E C07D333/24 A01N37/52 C07D213/54 A01N43/10 A01N43/40 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07C C07D IPC 7 A01N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) PAJ. EPO-Internal, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1-17 Α vol. 1998, no. 69 31 July 1998 (1998-07-31) & JP 10 095771 A (NIPPON SODA CO LTD), 14 April 1998 (1998-04-14) cited in the application abstract -& JP 10 095771 A 14 April 1998 (1998-04-14) DE 540 409 C (KNOLL A.-G.) 10 17 December 1931 (1931-12-17) example 1 GB 876 079 A (A. WASSERMANN S.P.A.) 10 X 30 August 1961 (1961-08-30) the whole document Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention concurrent or particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 18/04/2001 3 April 2001

3

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 **Authorized officer** 

Rufet, J

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 00/09744

Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
category *	Criation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Helevant to claim No.
K	BE 826 325 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5 September 1975 (1975-09-05) claim 1	10
K	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 62, no. 10, 10 May 1965 (1965-05-10) Columbus, Ohio, US; abstract no. 11732e, A. A. AROYAN ET AL.: "Synthesis of some amines amidoximes, and derivatives of guanidine" column 11732; XP002164076 abstract & IZV. AKAD. NAUK ARM. SSR, KHIM. NAUKI, vol. 17, no. 5, 1964, pages 543-548,	10
K	SEIGO SUZUE ET AL.: "Synthetic antimicrobials" CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLETIN., vol. 21, 1973, pages 2146 -2160, XP000926253 PHARMACEUTICAL SOCIETY OF JAPAN. TOKYO., JP ISSN: 0009-2363 Seite 2159, letzter Absatz	10
<b>(</b>	BOUALEM OUSSAID ET AL.: "Improved synthesis of oxadiazoles under microwave irradation" SYNTHETIC COMMUNICATIONS., vol. 25, no. 10, 1995, pages 1451-1459, XP000926265 MARCEL DEKKER, INC., BASEL., CH ISSN: 0039-7911 table 1	

3

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT.

Information on patent family members

Interna ... nal Application No PCT/EP 00/09744

Pat nt document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 10095771	Α	14-04-1998	NONE	<del></del>
DE 540409	С		NONE	
GB 876079	A	30-08-1961	NONE	
BE 826325	A	05-09-1975	CA 1033299 A DE 2510325 A FR 2302729 A GB 1491151 A JP 51108035 A US 3991210 A AR 205111 A	20-06-1978 30-09-1976 01-10-1976 09-11-1977 25-09-1976 09-11-1976 05-04-1976

. 1

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/09744

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C259/14 C07D213/54 CO7D333/24 A01N37/52 A01N43/10 A01N43/40 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO7C CO7D A01N IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie® 1-17 Α PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 69 31. Juli 1998 (1998-07-31) & JP 10 095771 A (NIPPON SODA CO LTD), 14. April 1998 (1998-04-14) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung -& JP 10 095771 A 14. April 1998 (1998-04-14) DE 540 409 C (KNOLL A.-G.) 10 X 17. Dezember 1931 (1931-12-17) Beispiel 1 GB 876 079 A (A. WASSERMANN S.P.A.) 10 X 30. August 1961 (1961-08-30) das ganze Dokument -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist \*& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 3. April 2001 18/04/2001 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Rufet, J

3

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interna ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09744

	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ilo Bote Apopuet 11-
Categorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
K	BE 826 325 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5. September 1975 (1975-09-05) Anspruch 1	10
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 62, no. 10, 10. Mai 1965 (1965-05-10) Columbus, Ohio, US; abstract no. 11732e, A. A. AROYAN ET AL.: "Synthesis of some amines amidoximes, and derivatives of guanidine" Spalte 11732; XP002164076 Zusammenfassung & IZV. AKAD. NAUK ARM. SSR, KHIM. NAUKI, Bd. 17, Nr. 5, 1964, Seiten 543-548,	10
x	SEIGO SUZUE ET AL.: "Synthetic antimicrobials" CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLETIN., Bd. 21, 1973, Seiten 2146 -2160, XP000926253 PHARMACEUTICAL SOCIETY OF JAPAN. TOKYO., JP ISSN: 0009-2363 Seite 2159, letzter Absatz	10
X	BOUALEM OUSSAID ET AL.: "Improved synthesis of oxadiazoles under microwave irradation" SYNTHETIC COMMUNICATIONS., Bd. 25, Nr. 10, 1995, Seiten 1451-1459, XP000926265 MARCEL DEKKER, INC., BASEL., CH ISSN: 0039-7911 Tabelle 1	10

3

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interna ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09744

lm Recherchenberich angeführtes Patentdokun		Datum der Veröff ntlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 10095771	Α	14-04-1998	KEINE	
DE 540409	С		KEINE	
GB 876079	Α	30-08-1961	KEINE	
BE 826325	A	05-09-1975	CA 1033299 A DE 2510325 A FR 2302729 A GB 1491151 A JP 51108035 A US 3991210 A AR 205111 A	20-06-1978 30-09-1976 01-10-1976 09-11-1977 25-09-1976 09-11-1976 05-04-1976

#### VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEN GEBIET DES PATENTWESENS

#### **PCT**

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)



### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09744

	ein		el 14 hin vorgelegt wurden, ga m nicht beigefügt, weil sie keil			
	1-2	<b>7</b>	ursprüngliche Fassung			
	Pat	tentansprüche, Nr.:				
	1-9		rsprüngliche Fassung			
	10-	16 6	eingegangen am	12/11/2001	mit Schreiben vom	09/11/2001
2.	die unte Die	internationale Anmel er diesem Punkt nich Bestandteile stander gereicht; dabei hande	•	zur Verfügung : zur Verfügu	oder wurden in diesei ng bzw. wurden in die	r eingereicht, sofern eser Sprache
		die Sprache der Übe Regel 23.1(b)).	ersetzung, die für die Zwecke	der internation	nalen Recherche eing	ereicht worden ist (nac
		die Veröffentlichung	ssprache der internationalen .	Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).	
		die Sprache der Übe ist (nach Regel 55.2	ersetzung, die für die Zwecke und/oder 55.3).	der internation	nalen vorläufigen Prüf	ung eingereicht worder
3.			ernationalen Anmeldung offer Prüfung auf der Grundlage de			
		in der internationale	n Anmeldung in schriftlicher F	orm enthalten	ist.	
		zusammen mit der i	nternationalen Anmeldung in d	computerlesba	arer Form eingereicht	worden ist.
		bei der Behörde nac	chträglich in schriftlicher Form	eingereicht w	orden ist.	
		bei der Behörde nac	chträglich in computerlesbarer	Form eingere	eicht worden ist.	
		<b>9</b> .	das nachträglich eingereichte der internationalen Anmeldur		•	
		•	die in computerlesbarer Form ntsprechen, wurde vorgelegt.	erfassten Info	rmationen dem schrift	lichen
4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folgende Unterlagen fo	rtgefallen:		
		Beschreibung,	Seiten:			
		Ansprüche,	Nr.:			

1. Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/09744

		Zeichnungen,	Blatt:							
5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).								
		(Auf Ersatzblätter, die beizufügen).	e solche Ände	erur	ngen enthalter	n, ist unte	r Punkt 1 hinz	zuweisen;sie	e sind diesen	Berich
6.	Etwa	aige zusätzliche Beme	erkungen:							
V.		ründete Feststellung erblichen Anwendba								und de
1.	Fest	stellung								
	Neu	heit (N)	Ja N€		Ansprüche Ansprüche	1-16				
	Erfin	nderische Tätigkeit (E <sup>-</sup>	•		Ansprüche Ansprüche	1-16			. «	
	Gew	verbliche Anwendbark			Ansprüche Ansprüche	1-16				
_		1 F.J.12								

 Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

#### Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf das folgende Dokument verwiesen: D1: JP-A-10095771

#### 1. Neuheit

Dokument D1 offenbart Pyridylamidoxim-Derivate, die als Fungizide Verwendung finden. Der Anmeldungsgegenstand betrifft Benzylamidoxim-Derivate. Der Gegenstand der Ansprüche 1-16 kann daher als neu angesehen werden.

#### 2. erfinderische Tätigkeit

- 2.1 Der Anmeldung ist folgende, der Erfindung zugrunde liegende Aufgabe zu entnehmen (siehe Beschreibung Seite 1, Zeilen 15-18): Es sollen Verbindungen mit verbesserten fungiziden Eigenschaften bereitgestellt werden.
- 2.2 Für den Gegenstand gemäß Anspruch 1 ist D1 als nächster Stand der Technik zu betrachten, da dieses Dokument ähnliche Amidoximderivate als Fungizide offenbart. Die Anmeldungsunterlagen enthalten keine ausreichenden Angaben (Vergleichsversuche), aufgrund deren glaubhaft sein kann, daß die gemäß Abschnitt 2.1 bestehende Aufgabe mit den beanspruchten Verbindungen gemäß Anspruch 1 tatsächlich gelöst wird.
- 2. 3 Die Beispiele 4 und 5 zeigen, daß mit den beanspruchten Verbindungen die technische Aufgabe gelöst worden ist, weitere Fungizide bereitzustellen. Die anmeldungsgemäßen Verbindungen unterscheiden sich von den Verbindungen von D1 durch den Rest Y-R<sub>D3</sub> und -CH<sub>2</sub>-Cyclopropyl (entspricht den Rest R der Formel I von D1). Aus D1 ist es bekannt, daß strukturell sehr ähnliche Verbindungen die gemäß Abschnitt 2.3 bestehende Aufgabe lösen. In Hinblick auf D1 hätte der Fachmann eine Reihe von unterschiedlichen strukturellen Änderungen in Betracht gezogen, wenn er weitere Fungizide bereitstellen wollte. Weil es dem Fachmann nicht aus einem Dokument bekannt ist, daß die Reste A-Y(R<sub>03</sub>)- und A (wie z.B. Phenyl und Benzyl) alternative Substituenten in strukturell ähnlichen Fungiziden darstellen, kann eine sollche Änderung eine erfinderische Tätigkeit für die beanspruchten Verbindungen begründen.

12-11-2001

WO 01/25187

PCT/EP00/09744

31

p 0-2.

Verwendung vou ;
10. (Amidoximender Formel III

5

10

wobei  $R_n^1$  und  $R_p^3$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, zur Huskellung von Amidosim-Derivaten der Formel I.

11. Amidoxim-Derivate der Formel IV

20

 $R_n^1$  A  $P_p^3$   $NH_2$  IV

25

wobei  $R_n^1$  und  $R_p^3$  die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

12. Verwendung von Verbindungen der Formel III gemäß Anspruch 10
- Sur Herstellung von Benzamidoxim Derivate der Formel I.

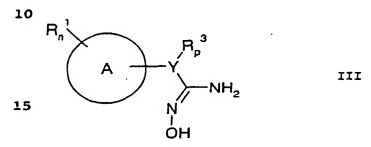
- 12. Verwendung von Verbindungen der Formel IV gemäß Anspruch 11 zur Herstellung von Benzamidoxim-Derivate der Formel I.
- 13
  40 14. Verwendung der Benzamidoxim-Derivate der Formel I gemäß den Ansprüchen 1-9 zur Bekämpfung von Schadpilzen.
- 14
  18. Verfahren zur Herstellung der Benzamidoxim-Derivate der Formel I gemäß einem der Ansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet,
  daß man Benzonitrile der Formel II

WO 01/25187

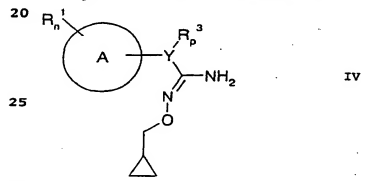
5

32 R<sub>n</sub> 3 X N II

mit Hydroxylamin oder dessen Salzen in wäßriger Lösung, vorzugsweise bei einem pH-Wert von größer 8 zu Benzamidoximen der Formel III



umsetzt, diese anschließend mit einem Cyclopropylmethylhalogenid zu Benzamidoximen der Formel IV



alkyliert und anschließend mit einem entsprechenden Säurehalogenid in Benzamidoxim-Derivate der Formel I überführt.

15. Agrochemische Zusammensetzung enthaltend eine fungizid wirksame Menge mindestens eines Benzamidoxim-Derivats der Formel
I nach den Ansprüchen 1-9, sowie gegebenenfalls landwirtschaftlich einsetzbare Hilfs- oder Zusatzstoffe.

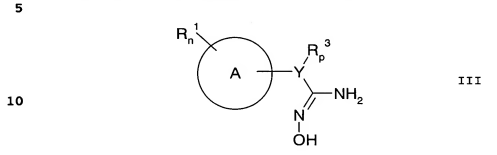
Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die
von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Flächen, Materialien oder
Räume mit einer fungizid wirksamen Menge einer Verbindung der
allgemeinen Formel I oder einem ein Benzamidoxim-Derivat der
Formel I enthaltenden fungiziden Mittel gemäß Anspruch 16 behandelt.

THIS PAGE BLANK (USPIC,

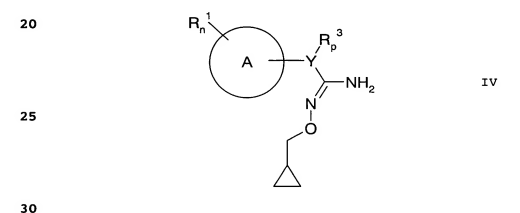
p is 0-2.

35

10. The use of amidoximes of the formula III



- where  $R_n^1$  and  $R_p^3$  are as defined in claim 1, for preparing amidoxime derivatives of the formula I.
  - 11. An amidoxime derivative of the formula IV



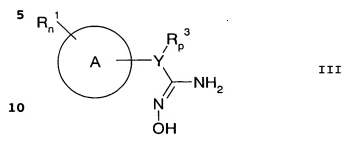
where  $R_n^1$  and  $R_p^3$  are as defined in claim 1.

- 12. The use of compounds of the formula IV as claimed in claim 11 for preparing benzamidoxime derivatives of the formula I.
- 13. The use of the benzamidoxime derivatives of the formula I as claimed in claims 1-9 for controlling harmful fungi.
- 14. A process for preparing the benzamidoxime derivatives of the 40 formula I as claimed in any of claims 1 - 9, which comprises reacting benzonitriles of the formula II

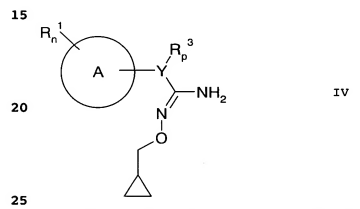
#### Translation of amended sheets annex d to IPER

32

with hydroxylamine or salts thereof in aqueous solution, preferably at a pH greater than 8, to give benzamidoximes of the formula III



which are then alkylated using a cyclopropylmethyl halide to give benzamidoximes of the formula IV



which are subsequently converted, using an appropriate acyl halide, into benzamidoxime derivatives of the formula I.

- 15. An agrochemical composition, comprising a fungicidally 30 effective amount of at least one benzamidoxime derivative of the formula I as claimed in claims 1 - 9 and, if appropriate, agriculturally utilizable auxiliaries or additives.
- 16. A method for controlling harmful fungi, which comprises

  treating the harmful fungi, their habitat or the plants,
  areas, materials or spaces to be kept free from them with a
  fungicidally effective amount of a compound of the formula I
  or a fungicidal composition comprising a benzamidoxime
  derivative of the formula I as claimed in claim 16.

40

# 101089148.

## PATENT COOPERATION I REALI PCT INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT S 8

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference M/41491-PCT	FOR FURTHER A		ionofTransmittalof grnational Preliminary Report (Form PCT#PEA/416)				
International application No.	International filing da	nte (day/month/year)	Priority date (day/month/year)				
PCT/EP00/09744	05 October 20	000 (05.10.00)	06 October 1999 (06.10.99)				
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07C 259/14							
Applicant BASF AKTIENGESELLSCHAFT							
This international preliminary exam     and is transmitted to the applicant act		prepared by this Intern	ational Preliminary Examining Authority				
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets	, including this cover st	heet.				
This report is also accompani amended and are the basis fo 70.16 and Section 607 of the These annexes consist of a to	or this report and/or shee Administrative Instruct	ets containing rectifications under the PCT).	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule				
3. This report contains indications rela	ting to the following ite	ems:					
I Basis of the report							
II Priority							
III Non-establishment o	of opinion with regard t	d to novelty, inventive step and industrial applicability					
IV Lack of unity of inv	rention						
v Reasoned statement citations and explan	under Article 35(2) with attions supporting such	th regard to novelty, in statement	ventive step or industrial applicability;				
VI Certain documents of	cited						
VII Certain defects in th	ne international applicat	ion					
VIII Certain observations	s on the international ap	pplication					
Date of submission of the demand		Date of completion o	f this report				
Date of Submission of the demand		Date of completion o	t uns report				
04 May 2001 (04.05	.01)	11 De	cember 2001 (11.12.2001)				

Authorized officer

Telephone No.

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Name and mailing address of the IPEA/EP

Facsimile No.

International application No.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

#### PCT/EP00/09744

I. Basis	I. Basis of the report						
1. With	regard to	the elements of the international application:*					
	the inte	rnational application as originally filed					
	the desc	cription:					
	pages	1-27	, as originally filed				
	pages		, filed with the demand				
	pages	, filed with the letter of					
	the clair						
	pages	1-9	, as originally filed				
		, as amended (togethe					
			, filed with the demand				
	pages	10-16 , filed with the letter of	09 November 2001 (09.11.2001)				
	the drav	vings:					
	pages		, as originally filed				
	pages						
	pages	, filed with the letter of					
	the seque	nce listing part of the description:					
_	pages	nee name part of the description.	as originally filed				
	pages						
	pages	, filed with the letter of	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,				
the i Thes	the lang the lang the lang or 55.3	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under R guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  Guage of the translation furnished for the purposes of international preliminar	which is:  Rule 23.1(b)).  y examination (under Rule 55.2 and/				
	•	ed in the international application in written form.					
		gether with the international application in computer readable form.					
		ed subsequently to this Authority in written form.					
	furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.					
		atement that the subsequently furnished written sequence listing does notional application as filed has been furnished.	t go beyond the disclosure in the				
		stement that the information recorded in computer readable form is identica rnished.	I to the written sequence listing has				
4.	The am	endments have resulted in the cancellation of:					
		the description, pages					
		the claims, Nos.					
		the drawings, sheets/fig					
5.		ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, some disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	ince they have been considered to go				
in th and	iis report 70.17).	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invit as "originally filed" and are not annexed to this report since they do n ent sheet containing such amendments must be referred to under item I and ann	ot contain amendments (Rule 70.16				
,							

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 00/09744

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-16	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-16	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-16	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following document:

D1: JP-A-10 095 771.

#### 1. Novelty

Document D1 discloses pyridyl amidoxime derivatives used as fungicides. The subject matter of the application relates to benzyl amidoxime derivatives. The subject matter of Claims 1-16 can therefore be considered novel.

#### 2. Inventive step

- 2.1 According to the application, the invention addresses the following problem (see the description, page 1, lines 15-18): the preparation of compounds with **improved** fungicidal properties.
- 2.2 D1 is considered the prior art closest to the subject matter of Claim 1, since that document discloses similar amidoxime derivatives as fungicides. The application does not contain sufficient information (comparative tests) to show

Form PCT/IPEA/409 (Box V) (January 1994)

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/09744

that the problem of interest as per section 2.1 is actually solved by the compounds claimed as per Claim 1.

2.3 Examples 4 and 5 show that the claimed compounds solve the problem of developing additional fungicides.

The claimed compounds differ from the compounds as per D1 by the radical Y-R<sub>p3</sub> and -CH<sub>2</sub>-cyclopropyl (corresponds to the radical R in Formula I of D1). It is known from D1 that structurally very similar compounds solve the problem specified in section 2.3. In view of D1, a person skilled in the art would have taken into consideration a number of different structural changes if he wanted to develop additional fungicides. Since a person skilled in the art is not aware from any document that the radicals  $A-Y(R_{p3})$  and A (such as phenyl and benzyl) represent alternative substituents in structurally similar fungicides, such a change can establish an inventive step for the claimed compounds.

rem

# VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

# PCT

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	Recherchenberichts	er die Übermittlung des internationalen s (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit
M/41491-PCT Internationales Aktenzeichen	VORGEHEN zutreffend, nachstel Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
	(Tag/Monat/Jahr)	
PCT/EP 00/09744	05/10/2000	06/10/1999
Anmelder		
BASF AKTIENGESELLSCHAFT		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int		e erstellt und wird dem Anmelder gemäß
Dieser internationale Recherchenbericht umfa	aßt insgesamt 4 Blätter.	
l	veils eine Kopie der in diesem Bericht genann	ten Unterlagen zum Stand der Technik bei.
		•
Grundlage des Berichts		
	rnationale Recherche auf der Grundlage der i jereicht wurde, sofern unter diesem Punkt nich	
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		eingereichten Übersetzung der internationalen
b. Hinsichtlich der in der internationale	n Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oc	ler Aminosäuresequenz ist die internationale
l 1	Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das Idung in Schriflicher Form enthalten ist.	
<del></del>	onalen Anmeldung in computerlesbarer Form	eingereicht worden ist
	h in schriftlicher Form eingereicht worden ist.	
l = '	h in computerlesbarer Form eingereicht worde	en ist
Die Erklärung, daß das nac	nträglich eingereichte schriftliche Sequenzpro im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorge	tokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der
	, , , ,	dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,
2. Bestimmte Ansprüche hal	ben sich als nicht recherchierbar erwiesen	(siehe Feld I).
3. Mangelnde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).	
4 Hispiehalish des Bereichessen des Entire		
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfin		
	gereichte Wortlaut genehmigt.	
	Behörde wie folgt festgesetzt:	
UND DEREN VERWENDUNG A	, ZWISCHENPRODUKTE UND VERF LS FUNGIZIDE	AHREN ZU DEREN HERSTELLUNG
Hinsichtlich der <b>Zusammenfassung</b>		
	gereichte Wortlaut genehmigt.	
wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine St	egel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fas innerhalb eines Monats nach dem Datum de rellungnahme vorlegen.	sung von der Behörde festgesetzt. Der er Absendung dieses internationalen
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen	ist mit der Zusammenfassung zu veröffentlich	en: Abb. Nr
wie vom Anmelder vorgesch	nlagen	keine der Abb.
weil der Anmelder selbst ke	ine Abbildung vorgeschlagen hat.	-
weil diese Abbildung die Erf	indung besser kennzeichnet.	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 00/09744

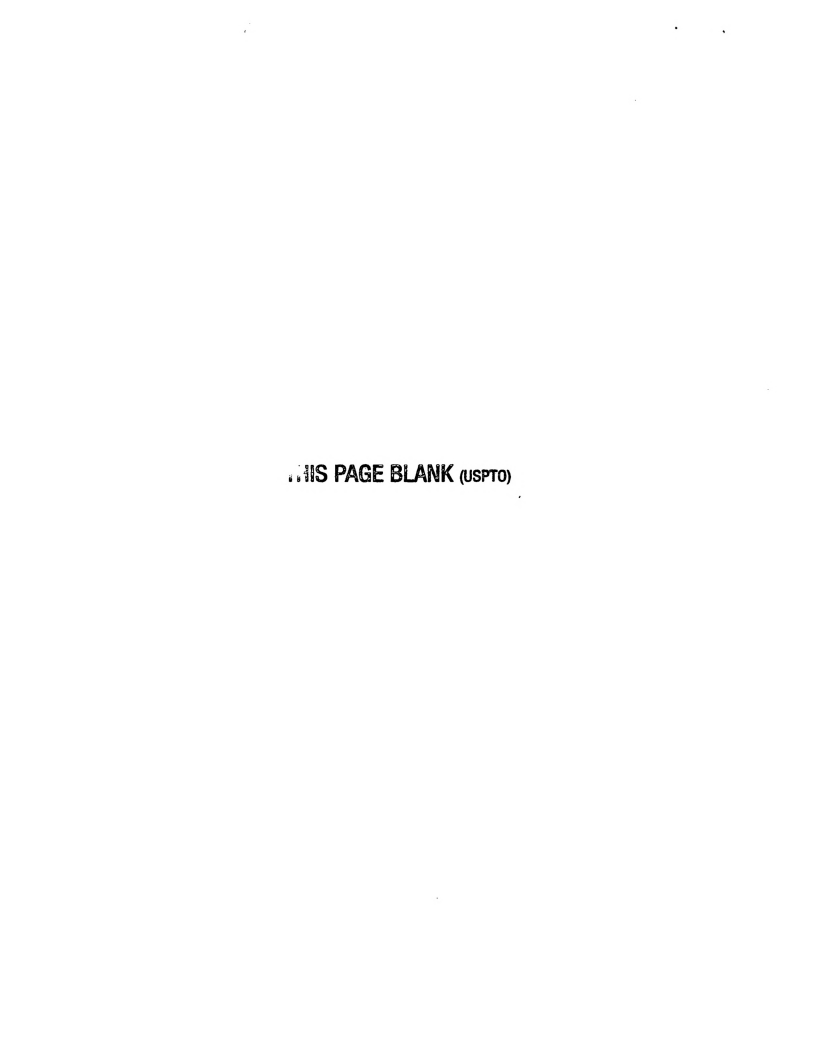
Feld III

WORTLAUT DER ZUSAMMENFASSUNG (F rtsetzung von Punkt 5 auf Blatt 1)

Die vorliegende Anmeldung betrifft. Benzylamidoxim-Derivate, der Formel T als Fungizide.

$$R_n$$
 $A$ 
 $R_p$ 
 wobei ·

- A ein Aryl oder Hetarylrest;
- Y eine geradkettige oder verzweigte C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylengruppe, wobei ein Kohlenstoffatom durch ein Sauerstoff-, Stickstoff- oder Schwefelatom oder durch eine Cyclopropylgruppe ersetzt sein kann;
- $R_n^1$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy;
- $R^2$  ggf. substituiertes Phenyl- $C_1$ - $C_6$ -alkyl, Thienyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl, oder Pyrazolyl- $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,
- $R_p^3$  ein bis fünf gleiche oder verschiedene Reste aus der Gruppe: Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxyalkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl;
  - n = 0-5;
  - p je nach Anzahl der freien Valenzen 0-4.



a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C259/14 C07D213/54

C07D333/24 A01N43/40

A01N37/52

A01N43/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### **B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C07C C07D A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

PAJ. EPO-Internal, CHEM ABS Data

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1998, no. 69, 31. Juli 1998 (1998-07-31) & JP 10 095771 A (NIPPON SODA CO LTD), 14. April 1998 (1998-04-14) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung -& JP 10 095771 A 14. April 1998 (1998-04-14)	1-17
x	DE 540 409 C (KNOLL AG.) 17. Dezember 1931 (1931-12-17) Beispiel 1	10
<b>K</b>	GB 876 079 A (A. WASSERMANN S.P.A.) 30. August 1961 (1961-08-30) das ganze Dokument/	10

1	χl	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
1		entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- ° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- \*E\* ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
   P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- \*&\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 3. April 2001 18/04/2001 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Rufet, J





Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09744

	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile Betr. Anspruch Nr.
X	BE 826 325 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5. September 1975 (1975-09-05) Anspruch 1	10
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 62, no. 10, 10. Mai 1965 (1965-05-10) Columbus, Ohio, US; abstract no. 11732e, A. A. AROYAN ET AL.: "Synthesis of some amines amidoximes, and derivatives of guanidine" Spalte 11732; XP002164076 Zusammenfassung & IZV. AKAD. NAUK ARM. SSR, KHIM. NAUKI, Bd. 17, Nr. 5, 1964, Seiten 543-548,	10
X	SEIGO SUZUE ET AL.: "Synthetic antimicrobials" CHEMICAL AND PHARMACEUTICAL BULLETIN., Bd. 21, 1973, Seiten 2146 -2160, XP000926253 PHARMACEUTICAL SOCIETY OF JAPAN. TOKYO., JP ISSN: 0009-2363 Seite 2159, letzter Absatz	10
X	BOUALEM OUSSAID ET AL.: "Improved synthesis of oxadiazoles under microwave irradation" SYNTHETIC COMMUNICATIONS., Bd. 25, Nr. 10, 1995, Seiten 1451-1459, XP000926265 MARCEL DEKKER, INC., BASEL., CH ISSN: 0039-7911 Tabelle 1	



Information on patent family members

Internacional	Application No	
PCT/EP	00/09744	

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 10095771	Α	14-04-1998	NONE	
DE 540409	С		NONE	
GB 876079	Α	30-08-1961	NONE	
BE 826325	A	05-09-1975	CA 1033299 A DE 2510325 A FR 2302729 A GB 1491151 A JP 51108035 A US 3991210 A AR 205111 A	20-06-1978 30-09-1976 01-10-1976 09-11-1977 25-09-1976 09-11-1976